PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets ⁶:

C07D 305/14, A61K 31/335

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 96/22984

(43) Date de publication internationale:

ler août 1996 (01.08.96)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/00104

(22) Date de dépôt international:

23 janvier 1996 (23.01.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/00816

25 janvier 1995 (25.01.95) F

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): RHONE-POULENC RORER S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond-Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): AUTHELIN, Jean-René [FR/FR]; 51, résidence Les Cendrennes, F-91180 Saint-Germain-lès-Arpajon (FR). DIDIER, Eric [FR/FR]; 69, avenue des Gobelins, F-75013 Paris (FR). LEVEILLER, Franck [FR/FR]; 2, rue Paul-Cézanne, F-94320 Thiais (FR). TAILLEPIED, Isabelle [FR/FR]; 121, avenue Gambetta, F-94700 Maisons Alfort (FR).
- (74) Mandataire: PILARD, Jacques; Rhône-Poulenc Rorer S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond-Aron, F-92165 Antony Cédex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV, MD, MG, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: METHOD FOR PREPARING 4,10-DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β,20-EPOXY-1,7β-DIHYDROXY-9-OXO-TAX-11-EN-13α-YL (2R,3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE TRIHYDRATE
- (54) Titre: PROCEDE DE PREPARATION DU TRIHYDRATE DU (2R,3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE DE 4,10-DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β,20-EPOXY-1,7β-DIHYDROXY-9-OXO-TAX-11-EN-13α-YLE

(57) Abstract

A method for preparing 4,10-diacetoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-epoxy-1,7 β -dihydroxy-9-oxo-tax-11-en-yl- 13α (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phenylpropionate trihydrate by crystallisation from a water/alcohol solution.

(57) Abrégé

Procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β , 20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-yle- 13α par cristallisation à partir d'une solution hydro-alcoolique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	Œ	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JР	Japon	PT	Portugal
BR	Bréail	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
cz	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
RE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
PI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

10

15

20

25

PROCEDE DE PREPARATION DU TRIHYDRATE DU (2R.3S)-3-BENZOYLAMINO-2-HYDROXY-3-PHENYLPROPIONATE DE 4.10 DIACETOXY-2α-BENZOYLOXY-5β.20-EPOXY-1.7β-DIHYDROXY-9-ΟΧΟ ΤΑΧ-11-ΕΝ-13α-YLE

La présente invention concerne un procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyl-oxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle.

Le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle (ou paclitaxel) présente des propriétés anticancéreuses et antileucémiques remarquables.

Le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle peut être soit isolé à partir de l'écorce des ifs soit préparé à partir de la baccatine III ou de la 10-désacétyl-baccatine III selon les procédés qui sont décrits plus particulièrement dans les demandes de brevets européens EP 0 336 840 ou EP 0 400 971 ou dans la demande internationale PCT WO 94/07878.

Il a été trouvé que le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle présente une stabilité très nettement supérieure à celle du produit anhydre.

Selon l'invention, le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle peut être obtenu après cristallisation du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dans un mélange d'eau et d'un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone, suivi du séchage du produit obtenu sous pression réduite et ensuite d'un maintien dans une humidité relative supérieure à 20 % à une température voisine de 25°C.

15

20

25

30

Pour la mise en oeuvre du procédé selon l'invention, il peut être particulièrement avantageux

- de mettre en solution ou en suspension le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle dans un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone,
- de traiter la solution ou la suspension par de l'eau contenant éventuellement une base minérale telle que l'hydrogénocarbonate de sodium,
- de séparer les cristaux obtenus, puis
- de les sécher sous pression réduite, puis
- de les maintenir éventuellement en atmosphère dont l'humidité relative est supérieure à 20 % à une température voisine de 25°C.

Généralement, le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle est dissous dans un excès de l'alcool aliphatique, de préference le méthanol. De préférence, la quantité d'alcool est comprise entre 6 et 12 parties en poids par rapport au (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle mis en oeuvre.

Généralement, l'eau est ajoutée de telle façon que le rapport pondéral eau/alcool soit compris entre 3/1 et 1/3. L'eau ajoutée peut contenir jusqu'à 10 % (p/v) d'une base minérale telle que l'hydrogénocarbonate de sodium de façon que le pH du mélange réactionnel soit supérieur ou égal à 7, de préférence compris entre 7 et 8, avant la séparation des cristaux.

Le trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle qui cristallise est séparé, de préférence par filtration ou centrifugation, puis séché. Le séchage est effectué sous pression réduite, comprise entre 1 et 7 kPa, à une température voisine de 40°C et le produit obtenu est éventuellement maintenu dans une atmosphère dont l'humidité relative est supérieure à 20 % et à une température comprise entre 0 et 60°C, de préférence voisine de 25°C.

Pour la mise en oeuvre du procédé, il peut être avantageux d'effectuer la cristallisation en présence d'acide ascorbique qui est ajouté lors de la dissolution ou de

15

20

25

30

la mise en suspension du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle dans l'alcool. Il est possible d'utiliser jusqu'à 1% en poids d'acide ascorbique.

Le trihydrate du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 5 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle a été étudié par analyses thermogravimétrique et calorimétrique différentielle et par diffraction par les rayons X.

Plus particulièrement, l'analyse thermogravimétrique montre une perte de masse entre 25 et 140°C voisine de 6 %, ce qui correspond à trois molécules d'eau pour une molécule de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy- $1,7\beta$ -dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn- 13α -yle.

Pour la mise en oeuvre du prodédé selon l'invention, lorsque l'on utilise du paclitaxel semi-synthétique obtenu selon les procédés qui sont décrits par exemple dans les brevets européens EP 0 336 840 ou EP 0 400 971 ou dans la demande internationale PCT WO 94/07878 qui conduisent intermédiairement au paclitaxel dont les fonctions hydroxy sont protégées, il est possible d'opérer directement sur la solution ou sur la suspension du (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9oxo-tax-11-èn-13α-yle obtenu après élimination des groupements protecteurs des fonctions hydroxy du cycle taxane et de la chaîne latérale. Par exemple, en opérant dans les conditions de la demande internationale PCT WO 94/07878, on obtient intermédiairement le (4S,5R)-3-benzoyl-2-(4-méthoxy-phényl)-4-phényl-1,3oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1-hydroxy-7β-triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dont les groupements protecteurs peuvent être éliminés au moyen d'acide trifluoroacétique dans le méthanol.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

EXEMPLE 1

Dans un réacteur à l'abri de la lumière, on introduit 5,014 g de (4S,5R)-3-benzoyl-2-(4-méthoxyphényl)-4-phényl-1,3-oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-

20

25

diacétoxy- 2α -benzoyloxy- 5β ,20-époxy-1-hydroxy- 7β -triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11èn-13\alpha-yle dont le titre est de 98 % (4,52 mmoles) et 50 cm3 de méthanol. A la suspension blanche agitée, on ajoute rapidement 7 cm3 d'acide trifluoroacétique. La température monte au voisinage de 35°C. Après refroidissement à une température 5 voisine de 5°C, on ajoute 110 cm3 d'une solution aqueuse d'hydrogénocarbonate de sodium à 6 % (p/v). Le pH est égal à 7. On sépare les cristaux par filtration sur verre fritté et les lave par 4 fois 15 cm3 d'un mélange méthanol-eau (30-70 en volumes). Après séchage sous pression réduite à 35°C, on obtient 3,676 g de (2R,3S)-3benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle titrant 93,1 % et contenant environ 4,8 % d'eau.

Le produit obtenu est caractérisé par le diagramme de poudre aux rayons X représenté par la figure 1.

Le rendement en produit pur est de 89,3 % par rapport à l'ester mis en 15 oeuvre.

Maintenu dans des conditions d'humidité relative supérieure à 20 %, le produit se stabilise avec une teneur en eau voisine de 6 %. Le diagramme DPRX (diagramme de poudre aux rayons X), représenté par la figure 2, montre que le produit ainsi obtenu se présente sous forme d'un trihydrate (valeur théorique de la teneur en eau du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10diacétoxy-2α-benzoyl-oxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle de 5,95 %).

Le diagramme de poudre aux rayons X est réalisé au moyen d'un appareil Philips PW 1700[®] à tube anti-cathode de cobalt ($\lambda K_{\alpha l} = 1,7889 \text{ Å}$), le balayage étant effectué sous un angle de balayage initial de 5° 2-0, de balayage final de 40° 2-0, avec un pas de 0,02°0 2-0 à raison de 1 seconde par pas et en utilisant une pastille de silicium.

10

EXEMPLE 2

Dans un réacteur à l'abri de la lumière, on introduit 3,006 g de (4S,5R)-3-benzoyl-2-(4-méthoxyphényl)-4-phényl-1,3-oxazolidine-5-carboxylate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1-hydroxy-7β-triéthylsilyloxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dont le titre est de 98 % (2,70 mmoles) et 30 cm3 de méthanol. A la suspension blanche agitée, on ajoute 6.3 cm3 d'acide trifluoroacétique à 99 %. Après refroidissement à une température voisine de 5°C, on ajoute 7,5 cm3 d'eau déminéralisée en 15 minutes. On sépare les cristaux par filtration sur verre fritté et les lave par 3 fois 5 cm3 d'un mélange méthanol-eau (80-20 en volumes) à 5°C. Après séchage sous pression réduite à 35°C, on obtient 1,989 g de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle titrant 97,8 % et contenant environ 6,8 % d'eau.

Le rendement est de 84,3 % par rapport à l'ester mis en oeuvre.

REVENDICATIONS

- 1 Procédé de préparation du trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle caractérisé en ce que l'on cristallise le (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle dans un mélange d'eau et d'un alcool aliphatique contenant 1 à 3 atomes de carbone, puis sèche du produit obtenu sous pression réduite puis le maintient éventuellement dans des conditions d'humidité relative supérieures à 20 %.
- 2 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que le rapport pondéral eau/alcool est compris entre 3/1 à 1/3.
 - 3 Procédé selon l'une des revendications 1 ou 2 caractérisé en ce que l'alcool est le méthanol.
- 4 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que le séchage est effectué à un température voisine de 40°C sous pression réduite et que le produit se stabilise vers 6% d'eau dans une atmosphère dans laquelle l'humidité relative est supérieure à 20 %.
 - 5 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que la cristallisation est effectuée en présence d'acide ascorbique.
- 6 Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on opère directement in situ sur l'ester résultant de l'estérification de la baccatine III dont la fonction hydroxy en -13 est protégée par un dérivé de la β-phénylisosérine protégé après élimination des groupements protecteurs.
- 7 Le trihydrate de (2R,3S)-3-benzoylamino-2-hydroxy-3-phénylpropionate
 25 de 4,10-diacétoxy-2α-benzoyloxy-5β,20-époxy-1,7β-dihydroxy-9-oxo-tax-11-èn-13α-yle.

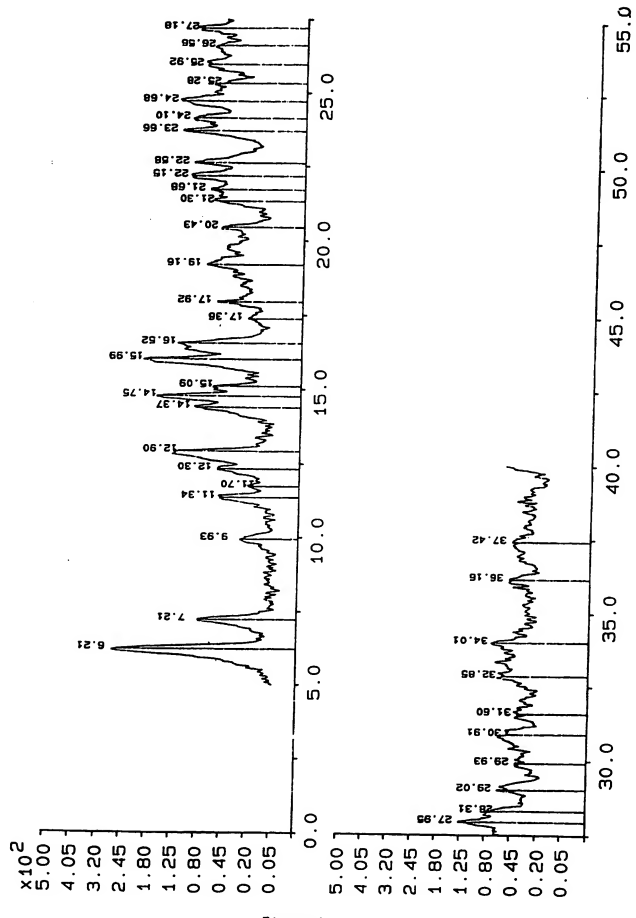


Figure 1

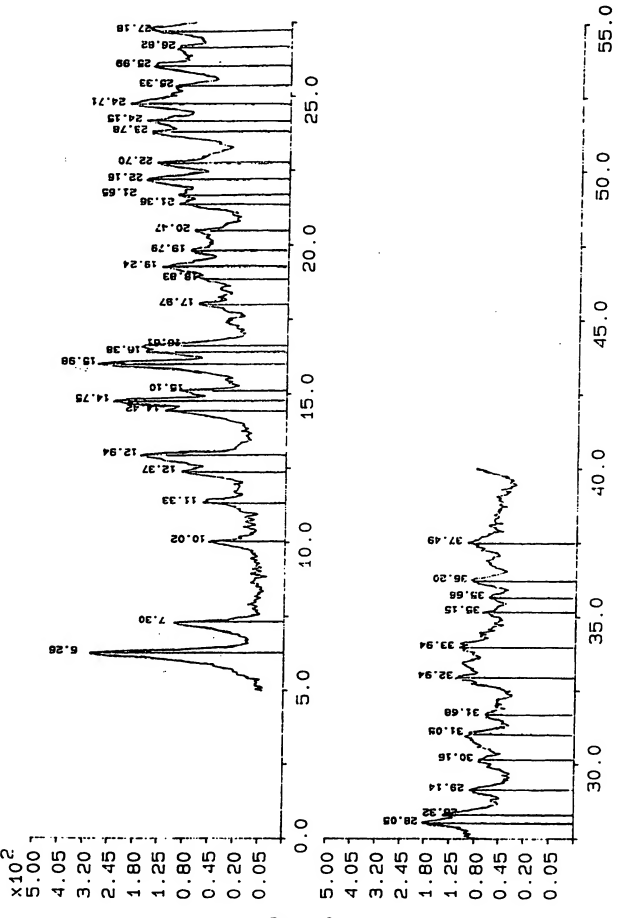


Figure 2

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 6 CO7D305/14 A61K31/335 According to Interactional Potent Conflication (IPC) or to both national elemification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation recycled (docuinection system followed by docuinection symbols) IPC 6 **CO70** Decementation coursed other than minimum documentation to the entent that such documents are included in the fields coursed Electronic data base occurrenced during the international exerch (name of data base and, where proceed, exerch terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relavant to down No. Congony ° Citrigica of ensument, with indication, where appropriate, of the relevant polygon 1-3 A CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 75, Columbus, Ohio, US; abstract no. 142641k, GUERITTE-VOEGELEIN ET AL. 'STRUCTURE OF A SYNTHETIC TAXOL PRECURSOR.' page 723; see abstract 1-3 & ACTA CRYSTALLOGR. SECT. C: CRYST. Α STRUCT. COMM., vol. C46, no. 5, 1990 EMGL., pages 781-784. 1 HO, A, 94 21622 (RHONE-POULENC) 29 September A 1994 see claim 10 Potent femily members are listed in contest. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special cottomers of cited cocuments: To local comment published ofter the interactional filing does or priority date and not in conflict with the application but give to entanteed the priorities or theory underlying the *A* රාසනකාන් රාකික්කල බන උක්කෝට පහස රේ නිය පුත් පත්සේ is සහ සෙප්වයන්ම හා හිට සේ ඉපත්තේපා තමහත්කය invoción a "B" cordiar command but publiclass on or after the interpretabil "N" commant of preficular relevance; the defined invention errors he considered novel or cannot he considered to Otto Jaili "L" the want which say throw the bridge of chim(a) or which is cited to except a see prolices on priority claim(a) or which is cited to except a see prolices on priority claim(a) or involve on invanive chap than the comment in trian close 'Y' commant of prejector relevance; the drivers invention current in completed to involve the inventive that them for citation or course received recorns (or cascifical) "O" document referring to an arel disclosure, use, exhibition or man, cuch combination being obvious to a person called රුද්ධ කරගැන in en cr. document published grier to the international filing date but "A" document member of the come potent family later than the priority date claimed Date of the estual completion of the international cearch Date of mailing of the international cearch report 03.05.96 22 April 1996 Automized officer Name and mailing after of the ISA Bureszen Petrat Offics, P.B. 5016 Petration 2 NL - 2200 HV Rijasija Tel. (+31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo si, Francois, J Fore (+ 31-70) 340-3016

businestion on	patent famil	y members
----------------	--------------	-----------

PCT/+R 96/00104

Patent document cited in search report	Publication date	Patent far member		Publication date
WO-A-9421622	29-09-94	FR-A- AU-B- CZ-A- EP-A- FI-A- LT-A,B NO-A- PL-A- ZA-A-	2703049 6285394 9502442 0690852 954423 1891 953617 310697 9401968	30-09-94 11-10-94 17-01-96 10-01-96 19-09-95 25-10-94 13-09-95 27-12-95 19-10-94

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C07D305/14 A61K31/335

Selan la chamilientica internationale des breves (CIII) ou à la foto crisa la chamilientien nationale et la CII

B. Domaines sur lesquels la recherche a porte

Decumentation entrimete consultée (options de classification quivi éta oyabates de classement) CIB 6 CO7D

Documentation consultée cuire que la documentation minimale dons la meaure où ces documents relévent des domaines our longuels a parté la recherche

Bors de dumées électronique consultée ou cours de la recherche internationale (nom de la bore de dumées, et ai cela est réchicable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Cattlerie °	léantification éar éocuments cités, avec, le cos échânns, l'indication éar parager partinants	നാ. එස നുഴക്കിലേട്ടത്തെ ശ്രാക്ഷ
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 75, 1990	1-3
	Columbus, Ohio, US;	
	abstract no. 142641k, GUERITTE-VOEGELEIN ET AL. 'STRUCTURE OF A	
	SYNTHETIC TAXOL PRECURSOR.'	
	page 723; voir abrégé	
A	& ACTA CRYSTALLOGR. SECT. C: CRYST.	1-3
	STRUCT. CCMM., vol. C46, no. 5, 1990 ENGL., pages 781-784,	
A	WO,A,94 21622 (RHONE-POULENC) 29 Septembre	1
	1994	
	voir revendication 10	
	AOIL LEAGUGICATION TA	

	Voir la cuite du crere C pour la fin de la	liste des documents
--	--	---------------------

Les documents de familles de brevets cont infliqués en comme

- ° Cottemates spéciales de documents cités
- "A" Corument Celiminant l'Etat général de la technique, non concident comme perfeculierement perfenent
- "B" épocument contraleur, mois publié à la éast és éigett international ou cyrés cons écus
- "L" économit pour une recon créticie (tale qu'indiquée) priorité ou cité pour étérmine le écte és publication é une priorité du cité pour externites le écte és publication és priorité du cité pour une recon créticie (tale qu'indiquée)
- 'O' එකෙනෙන් යා ප්රධානය Δ කො වෙනුන සහ පෙරලා, Δ ක වෙනුන, Δ කො වෙනුන, Δ කො වෙනුන, Δ
- P commant public event le chte ée éepet international, mais politiculement à le cote ée priorité reventiquée
- "T" document ulterieur public agres la date de d'epôt internacional ou la dres de priorité et n'apparazament pas à l'état de la trebaique persinent, mais eité pour comprendre le principe ou la étante conciduent la base de l'invention
- "N" document purioulidement personal, l'invention reventiquée ne peut terre comité arts comme courvelle ou comme impliquent une octivité inventive pur respont ou document comité re indément une octivité inventive pur respont ou document comité re indément
- "Y" document persiculièrement persicent, l'invention reventiques na peut dire connécrée comme impliquent une cravité inventive forque le document est emerit à un ou plusieur autres document de même nature, cette combinaire deut évident pour une pensione du mêter

Date d'empérition du précent regions de recherche internationale

"A" comment qui sait partie de la même samille de breven

Date à laquelle la rocharche internationale a été effectivement achevée

03.05.96

22 Avril 1996

Nom et adrecte pottele de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européan des Brewein, P.B. 5010 Patention 2

Office European des Breweis, P.B. 5010 Potentions 2 NL - 2200 MV Riprojih Tcl. (+31-70) 300-2000, Trl. 31 651 epo m, Fore (+31-70) 340-3016 Forctionnaire autorice

Francois, J

PCT	/FR	96/	/001	.θ4
-----	-----	-----	------	-----

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO-A-9421622	29-09-94	FR-A- 2703049 AU-B- 6285394 CZ-A- 9502442 EP-A- 0690852 FI-A- 954423 LT-A,B 1893 NO-A- 953613 PL-A- 31069 ZA-A- 940196	11-10-94 17-01-96 10-01-96 19-09-95 25-10-94 13-09-95 27-12-95